特許庁長官

4 発明の名称

大阪府大阪市東住吉

(はか3名)

3.特許出屬人

大阪府大阪市東区道修町3

代表者

K代 班 人 郵便番号

大阪市福島区営別上2丁目47番#

塩野氨製業株式会社特許部(電話06

弁理士(6703)

エ都付書祭の日鐘



19 日本国特許庁

①特開昭 51 - 63170

43公開日 昭51. (1976) 6.1

49-136722

22出願日 昭科. (1974)11.37

審査請求. 未請求

(全 8頁)

庁内整理番号 6516 49 6762 44

100日本分類

16 E342 E34 30 F372.21

1 Int. C12 C07DZ61/06 C07DZ61/Z01 ADIN 9/22

4 発明の名称

3ーイソオキサゾリル尿素質の製造法

2特許請求の範囲

(式中、Bは水素、アルキル基またはアリール基、 B'は水素またはアルキル基。 R および R は水素。 アルキル茶、アルケニル差、アルキニル基。アラ ルキル茶。アリール茶、アルコキン基またはアル キルチオ基を表わし、R²と Rは直接または他のへ テロ原子を含んで間接的に運結して含製素量を形 成してもよく。又は水素、アルキル基またはハロ ゲンを表わし、BとIは運結してアルキレン茶を 形成してらよく、また上記アルキル基。アラルキ 4茶およびアリール茶はハロゲン。アルキル茶。 ニトロ基およびヒトロキン集から選ばれた!以上 の置機基を有してもよい。) で示されるヨーイソオキサゾリル尿素類の製造に

厳して、

アン酸またはそのエステル(目)を反応させてる イソオキサゾリル尿素(1)(R³-水素)を生 概させること:

ロイソシアン酸まー イソオキ サゾリルエステル (N)とアミン(V)を反応させて3-ィソオキ サゾリル尿素(1 ′) (R′=水素) を生成させるに

階の反応性誘導体(VI)を反応させて3-ィ ソオキサゾリル尿素(1)を生成させること:

143 ーイソオキサゾリルカルパミド昔の反応性 誘導体(Vi)とアミン(V)を反応させてヨーィ ソオキサゾリル尿素(1)を生成させること:

(5) 3ーイソオキサゾリル尿素(1)(X =水素) をハロゲン化して対応する4-ハロゲノイソオキ サソール(1)(Xェハロケン)を生成させるC とこまたは

(BR',R²およびR³のうち少くとも!個が水楽で

を特徴とするヨーイツオキサゾリル尿素類の製造

〔式中、Aは反応性残蓄を表わし、R、R、R。 RおよびXは前記と興意観を有する。) 3 発明の詳細な説明

$$X = X$$
 $X = X$ X $X = X$ $X = X$ X $X = X$ X $X = X$ X X X X X X

Rは水素をたけてルキル基、RistのRic水素、 キルチオ基を表わし、B²とR³は直接または他のへ テロ原子を含んで間接的に連結して含塑素調を形 成してもよく。又は水素、アルキル基またはハロ ゲンを変わし、Rとるは連結してアルキレ 形成してもよく。また上記アルキル基。 ル基およびアリール基はハロゲン、アルキル基、 ニトロ基およびヒドロキシ基から選ばれた!以上

この3ーイソオキサゾリル尿素薬(1)の製造 **住は次式によって示される;**

[式中、 A は 反応性 残蒸 (例えばハロゲン、エス テル残革)を表わし、凡R′、B²、B² および又は前 配と回車機を存する。)

上記定義の用語についてさらに反明を補足すれ ル基としてはメチ ルケニル基としてはビニル。アリル。プロ ブテニル。ブタジエニル。シクロヘキセ アルキニル基としてはエチニル。ソロ 、プチニルなど、アラルキル帯としてはペ ンジル、フエネチルなど、アリール基としてはフ

エニル、ナフチルなど、アルコキン基としてはメ トキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシなど。 キルチオ盖としてはメチルチオ。エチルチオ。 プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオなど、 ハロゲンとしては塩素、フツ素、臭素、ヨウ素な ど、アルキレン基としてはテトラノチレン。ペン タメチレンなどがそれぞれ例示される。

本 発明方法の朝 / および2工法はイソシァン酸 もんくはイソシアン鯖エステルとアミンとの反応 であつて。常法によつて室型下または冷却下もし くは加熱下に適当な不活性烙媒(例えば。ペンゼ トルエン、ジオキサン、ジグリム、ジメチル ホムムアミド)中実施さればよい、反応を円滑に 行うために塩基性量雄(例えば、ピリジン。トリ エチルアミン)を添加してもよい。

ポヨおよび4工庄はカルバしド前の反応性誘導 体(例えば、ハロゲニド、エステル)とアミンと の反応であつて、塩基性触媒(例えば、ピリジン、 トリエチルアミン)の存在下不活性解解を使用し 6 しくは使用せずに加熱下に実施すればよい。都

挺としては、ジメチルホルムアミド、クロロホル ム、テトラヒドロフラン、ペンゼンなどが例示さ れるが。ピリジンなどの塩基性触媒を溶似として かねてもよい。

気ェ工法はイソオキサゾール族の4位のハロゲ ン化であつて、このハロゲン化はクロル化、臭素 化、ヨウ素化などを含む。これらの反応はそれぞ れの常法によつて、ハロゲン化剤、触媒、溶媒、 **湿度条件などを通宜選択して実施すればよい。**

第6工法は活性アミノ基のアルキル化またはア チオ化であって、R'、R'およびR'のうち少 くともノが水素である尿素(1)を原料物質とし て使用し、その水素をアルキル基またはアルキル チオ基に収換させればよい。アルキル化に際して 通常のアルキル化剤が一般に使用できる。例 えば、メチル化について述べると、臭化ノチル、 ヨウ化メチルなどのハロケン化メチル、ジメチル 鏡笛、ジアゾメタン、メタンスルホン麓メチル、 エンスルホン酸メチルのような有機酸メチル、 ホルムアルデビドとギ酸の配合物。ホルムアルデ

ヒドと遠元形の組合せなどが挙げられる。またア ルキルチオ化に際しては、例えば、ハロゲン化で 4 キルスルフエニルを使用する方法が採用される。 これらの反応はそれぞれの常広によって。温度。 密度などの反応条件を連査選択して実施すればよ

本発明方法で原料物質として使用されるアミン (ま)は次式に示されるように対応するカルボン 勝エステル(増)から導かれる:

(D)(R'=水森)

(1)(R'= アルキル番)

くればマルミルダン表わし、おおよごスは前部と 同意義を有する。う

他の原料であるイツンアン麓エステル(阝)は

次式に示されるように対応するカルボン餅(X) またはアミン(20)から導かれる:

(武中、RおよびXは前記と飼息義を行する。) かくして得られる ヨーイソオキサゾリル尿 基難(I) は新規化合物であつて、除草剤または殺毒剤とし て有用である。

以下に本見明方法の実施例を挙げる。 実施例/

3ーアミノー 5ーセーブチルイソオキサゾール *も819を*無水ベンゼン!40dc疳解し、C れにかきまぜながらイソシアン酸メデルエステル もりのをおよびトリエナルとことひろれを用す。 BI合物を室皿下に約8時間かきまぜ、一次放置し、 さらにノ時間加熱遺旒させる。氷冷後、反応府よ

.::

り 析出した結晶を沪取し、酢酸エチルより再結晶 すると触点!820~!823℃の無色針状晶と して!-メチルー3-(sーセープチルー3-ィ ソオキサゾリル)尿素ユミム!8を得る。

実施例2~65

下記の原料物質(!)を使用し、実施例/と飼 様に反応を行い、対応する目的物質(1)(R c 水素)を得る:

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ \end{array} \longrightarrow$$

(以下余白)

			_					4	·阿昭51— 63170	(4
	実。	5 9	├_	0				_	目的物質(1)	7
	.46		R			R'	F	7	49. bp Vii IR	٦
	2		Н	J E		Н	_ W	_	1655-1660	۲
	3		Me	, H	.	Н	_ M	-	- 2/40-2/10	1
	4		Bt	Н	1	Н	W	1	1575-1590	I
-	3	- [Pr	B	-	H	M.	- 1	1520-1560	ı
1	6	-	i - P	r H	1	H	Me	,	1120-1130	l
1	7	ŀ	-P:	г н	1	R	Me.	, [157.0-1580	l
1	8	1	Ph	B	1	H	No.		1915-1960	l
ı	9	ŀ	(CE	i,),.	-	H	Me		1930-1940	
	10		¥e	B	1	H	Et		1330-1345	
l	"	- 1	-Pr	1	1	H	Bt	L	1225-1235	
	12	1	-Bu	H		B	Et		179.0-1805	
	/3	1	le .	H	1	8	Pr		950-967	
	14	1	-Pr	Ħ	1	1	Pr	ı	885-895	
	15	1	-Bu	H	E	'	Pr		1340-1310	
	16	1	•	Ħ	B	1	1-Pr		1180-1190	
	18	i	Pr	H	B	1	i-Pr		1150-1160	
	19	1	Bu	8	H	1	1-Pr		1340-1350	
	ر.	1 -:	1	8	R		Bu		89.5-905	
	21	t -	- 1	8	H		Bu		71.0-720	
	22	Me.		B	8		Bu		69.5-715	
	23		,	B	H		44		1100-1110	
	(• •	-1	- 1	R	ı	A#		815-825	

	1 2	24	t-	Bu	H	-	H	1 40		1300-131	_
	2	25		¥e		1	H	е-н		1640-161	
	1 2	26		Pr	B		H	с-н	•	161.5-162	
	1 2	7	t-1	Bu	H	: H		c-R		1725-1950	
	1 2	,	H	- 1	H	ı	H	Ph		1870-1883	
	21	'	¥	1	Ħ	1	H	Ph		1880 1890	
	30	,	Et	1	Ħ	1	H	Ph	- 1	137.0-1385	
	31	1	Pr	-	H	1	9	Ph	- 1	1400-1410	
	32	1	-P	-	B	,	:	Ph		1780-1790	- 1
	33	12	-B	2j	R	1	ıΙ	Ph		1985-1995	1
1	34	c	-P	- :	H	H		Ph	- 1	58.5-1600	
I	35	1	Ph		H	Н	1	Ph		1105-21154	.
ı	36	1-4	(CE	(وا		H	1	Ph		57.0-1880	"
I	37	1	le.] :	,	Ħ	1	m-Tol	- 1	49.5-1700	1
l	38	ļi-	Pr	H		H		s Tol	- 1	645-1640	1
ı	39	t-	Bu	B	-1	Ħ	L	p-7o1	- 1	5&5-1700W	
l	40	M	8	B	-	R	1	_		32-202.0A	
	41	1-	Pr	H	1	H				*0-1750	
	42	t-:	Bu	H		H				8.5-1700d)	
	43	H	•	H	1	H				7.5-20308)	
	U U	1 - 3	Pr	P.	1	1				40-1770H1	
	us	t - <u>F</u>	10	H	1	.		Br-Ph		१९२ <i>५</i> (८)	
	46	H	-	H	L	•		No		7-640	
	47	¥e	1	н	M	١,		Me .		7-78.0	
			-		-	•					

,							
1 '	K	E1	:	H	Ma	I Me	740-750
1 '	*7	Pr	• :	B	Ke	N.	450-440
3	0	1-F) - 1	8	¥.	No.	773-785
1 3	1	c-P	r 1	8	Me	No.	47.0-480
3	2	t-B	u j	:	Me	N/A	\$
3.	3	Ph	H		¥.	No	1500-1510
5	•	-(C)	ر ر ا	- []	No.	Me	/320-/330
33	۱,	t-Bu		- 1	V.	34-	825-835
54	١.	t-Bu	C		Y.	Cf J-P	
37	1	¥ o	H	1	22	He	1520-1560
32		t - Bu	H	1 7		Bu	370-380
37		i - Bu	H			Bu Me	(CC\$#)
40		i-Bu	Н	u	1	_	1485-1495
41	1	- Bu	H	W.	1	Mo	123 1250/04
42	l	- Bu	H	L M.	1	A.	139-1WC/0690Hy
43	ŧ	-Bu	H	E:	1	A1	126-128 C/DUSERY
44	ŧ	- Bu	B	Me		No.	1683.1603
65	ŧ	-Bu	Br	Н		Et	(CC\$")
/ F)	+ E			_		¥o_	1605-161.0

在)上足表中の略号は下記の意味を有する:H(水素)。 Ma(ノナル基)。Bt(エナル素)。Pr(プロビル素)。Bu (ブナル基)。Ph(フエニル基)。Af(アリル素)。He(イソー)。t-(ターン・リイー)。m-(メター)。p-(バ ラー)。d(分解点)。中(動点、C)。bp(飛点)。IR(赤外線吸収スペクトル)。

-~

実施例もも

イソシアン語sーセーブチルー3ーイソオキサ プリルエステルと99gをペンゼン!20世に駆 調させ、これにガーメチルブチルアミンと!3g を加え、3時間遠波させる。冷後、反応放から溶 数を留去し、残盗をシリカゲルの薄脂クロマトグ ラフィーに付し、!ーブチメーノーメチルー3ー (sーセーブチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素 ユフ3gを得る。本品はヘキサンより再結晶し、 地点6よs~445°Cの結晶を得る。収率828 4。

実施例ムワーノスス

下記の原料物質())を使用し、実施例をよと 興催に反応を行い、対応する目的物質())(R^f = 水素)を得る:

				- TO	第四51—63170			
実 距例				目的物質(I)(R'=水素)				
16	R	X	R	R	Ψ. bp X± IR			
67	t-Bu	Ħ	No	Me	1195-: 205			
48	No	H	B	н	201-2036			
67	t-Bu	H	H	H	1795-1805			
. 70	Me	H	No	Me	1505-1515			
71	t-Bu	H	No.	4.6	900-910			
72	t-Bu	H	No	Met	1060-107.0			
73	Me	H	-CH_C	H >o	1700-1710			
74	i-Pr	H	Mo	No	69.0-700			
75	i-Bu	Ħ	Жo	¥e	905-91.0			
76	i-Pr	H	¥о	Bu	1480,1616 GE (CCL.)			
77	i –Bu	Ħ	Ye	Bu	GE (CCL)			
78	t-Bu	B	Жe	Bt	885-89.5			
79	t-Bu	Ħ	Bt	Et	1220-1235			
80	t-Bu	H	Pr	Pr	750-805			
8/	t-Bu	H	i-Pr	i-Pr	200-205di			
8 2	t-Bu	H	Bt	Bu	167,1612 a=¹(cct _e)			
83	t-Bu	H	¥e	c-He	149.5-1505			
84	t-Bu	Ħ	¥•	Ph	1225-1230			
85	t-Bu	B	No.	Bs	107.0-1020			
86	t-Bu	H	м	Af	1476.1610 G (CCL)			
87	t-Bo	B	Bu	Bu	α (αι.) /478: /4// α (αι)			
88	t-Bu	н	1-Bu	1-Bu	1120-1130			

1 57	1	1	1	1 _	1
1	N.	H	1 6	Bu.	79.0-800
97	No.	H	M.	AC	89.0-900
7/	¥•	B	H.	Met	710-720
72	¥.	H	R	0-P-Ph	1700-1710
73	¥.	H	H	la Cej−Ph	2080-2090
74	N.	H	Ħ	p-10,-12	253-2566)
75	Me	B		H_)	1930-1940
76	No.	B		H,),-	1390-1600
77	Et	H	¥.	Me	845-875
78	Et	E	Me .	Bu	1682.1624
77	Z:	lel	N.		(c) (cos,)
100		-		A.	465-873
_	Et	H	¥• [Me t	47.0-480
101	Et	H	-(CH	'(Trovol'	1215-1220
102	Pr	н	Me	Me	880-890
103	Pr	H	Me	Bu	1480,1422
104	Pr	н	M.	Af	(CCL ₀)
105	Pr	H	Me I	Yet	44.0-450
106	Pr	R	-(CI),	-(ريت	1085-1090
107	i-Pr	Ħ	Me	At	555-565
108	1-Pr	н	Me I	le t	544-555
170	1 Fr	2	'CH _J	اريونور	1305-1315
110	i-Bu	н	Mel	A &	255-270
111	i-Bu	н	Ме и	le t	820-830
112	i-Bu	н	CH,	D(CH ²) ² -	109.5-1105

				•	
1/3	t-Bu	В	В	s-Bu	1325-1340
114	t-Bu	H	В	i - Bu	121.5-1220
115	t-Bu	H	B	t-Bu	1805-1835
116	t-Bu	B	12	24-	2265-2270
117	t-Bu	E	B	CA,-Ph Ba	1365-1375
118	t-Bu	H	H	a-Me-Bs	1180-1120
117	t-Bu	H	M.	Pr .	740-77.0
120	t-Bu	H	No.	1-Pr	705-715
121	t-Bu	B	Me	s-Bu	11:35-1145
122	t-Bu	H	¥.	1-Bu	1135-1145
/23	t-Bu	H	¥.	t-Bu	149.0-151.0
124	t-Bu	표	¥e	He	/679,/6/5 n=/(004 ₄)
125	t-Bu	H	Me	u-Me-Bs	1210-1220
126	c-Pr	H	¥.	¥•	1450-1460
127	c-Pr	H	Жe	Met	77.5-78.5
128	Ph	H	¥e	¥е	1830-1830
129	Ph	H.	¥0	Met	1280-1290
130	-(CH),-	¥e	¥о	1645-1655
/3/	-(CH 3)"-	¥о	Met	111.5-1120
/32	t Bu	B	- (C	H_1)	1320-1375
/33	t Bu	н		و تو ا	1140-1155
134	t-Bu	н		ر(۱۵۱۵)مر(وا	1720-1800
133	н	H	Me	Met [17/7./595 Co-1(CC14)
136	R	н	2u≃ CL_rPn	В	20 5.0- 207.00

(1)(R'=アルキル基)

住)表中の略号は下記の意義を有する:Met(メトキン基)。 Bz(ベンジル基)。 s-(セカンダリィー)。その他は 前記と同意表を打する。

実施例ノコラ

くノージメチルー3ー(Sーセーブチルー3ー イソオキサゾリル)尿素!a999を乾燥したジ ノチルホルムアミドノの㎡に慈鮮し、室屋下にか るまぜつつ506水素化ナトリカムユフェリを加 え、60℃で15分間加塩する。10℃に冷却し、 3つ化メテルスよらりを乾燥したジメテルホルム アミド30gに店かした店旅を加え、!時間で搞 下し、80℃で3分間加熱し、搭載を包去する。 残骸に水!SOMを加え、クロロホルムで抽出す る。クロロホルム階を無水芒硝で乾燥し。烙塩を 智去し、短流をシリカゲルによるカラムクロマト グラフィーに付し、融点タ*ロ~910*℃の結晶と してんく3ートリメチルー3ー(3ーセープチル ー3ーイソオキサゾリル)尿素!0989を持る。

150	t - Bu	딾	Bu .	w.	Et	130-135(00) (130-
151	¥•	Ħ	Bu	Zt	¥•	140-145 (188 PD -012

住) 報号は前記と記憶機を打する。

大年何ノエス

素を使用し、実施例!ますと同様に反応を行い。. 単点770~780℃の結晶としてくるージメチ ルーヨー(S-メチルー3・イソオキサゾリル) 尿素ユノを相当および離点ノビムの~ノビスので の結晶としてノーメチルーノー(3ーメチルー3 ーイツオキサゾリル)展業はよるも利当をそれぞ れ以本として得る。

実施例/33

ノー(S-t-ブチルー3-イソオキサゾリル) 妖者を使用し、実施例/39と同様に反応を行い 単点900~910℃の結晶として人人ヨートリ ノチルーマー (リー セーブチルー フ プリル)灰点5616州当、離点1500~ ノミノの℃の結晶としてノヨージノチルーヨー(

·双带9384。

実起例!40-!s!

下記の原料物質(I) (R/二水素)を使用し、実 复例/37と同様に反応を行い、対応する目的物 質(1)(R^{*}=アルキル茶)を得る:

实施例	(1	(1)(R'=水素)			Bá	目的形質(1)(ドーフルキル茶)		
Æ	R	I	Ħ	H	R'	中. bp または IR		
140	No	B	No	Me	Mo	105-101((()) () () (() () () () () () () () ()		
141	Bt	B	M.	Me	M.	1130-1140C/OSLENY		
/42	Pr	B	No	No.	М	1130-11400000000000000000000000000000000		
/#3	i-Pr	B	¥e	Me.	Мe	1060-107.0C/030mm .		
•	i – Bu	Ħ	Me	¥.	¥e	1230-12100/05/2014		
i	c-Pr	8				1300-131.0C/05		
146	Ph	H	¥е	Me	Me	1481.14305 (CCI.)		
147	-(CR³)	•-	Mo	¥•	¥•	135-137C/058Mg		
148	B	Ħ	¥•	Me	¥•	91-92C/030mH		
147	t-Bu	B	Bu	¥.	Me	/30-/35([俗意]) 0.25回		

2246相当および単点!380~!350℃の 結晶としてノーノナルーノー(3ーセーブナルー **まーイソオキサゾリル)尿素はムタクも相当をそ** れぞれ収率として得る。

ノーノテルー3ー(S-t-ブテルー3ーイツ オキサゾリル)尿素を使用し、実難例ノヨテと飼 様に反応を行い、単点!80~!810℃の結晶 としてんヨージメチルーヨー(ヨーセーブチルー まーイソオキサゾリル)展素ノムまも相当および 単点700~710℃の結晶としてパイヨートリ ノチルー3ー(Sーt-ブチルー3ーイソオキサ ゾリル) 尿素はよりも相当をそれぞれ収率として 得る。

実施例/ss

ノーノチ ルー3ー(Sーノチルー3ーイソオキ サゾリル)尿素0310gを無水エタノール!st およいナトリクレロひゃとりからなるナトリウム キシドに加え、室盘下プミ分類がきまぜたの ち、エクノールを献圧領主する。務所に無水べ、

ゼン3 Mを加え、硬酸ジメチルの2つ9を満下し、 室型下2時間からまぜたのち、さらに1時間 4 の 分間遺廃する。冷後、不応的を抑まし、ペンゼン 密底を飽和炭腫水素ナトリウム水溶液および水で 動次化浄し、無水芒硝にて乾燥し、溶塩を留去す る。残液をカラムクレマトグラフィーにより精製 し、く3ージメチルー3ー(メーメチェー3ーイ ソオキサブリル)尿素の19つ9を得る。収率 5 & 3 6 。

実施例ノミム

3-アミノーSーメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン3号と塩化ジメチルカルバ モイルパノ8号を加え、40℃にでよる時間かる まぜる。ピリジンを滅圧留去し、残骸に水ノ3 が と5も塩酸を加まで四ノとし、クロロホルムで割出 出する。クロロホルム編よりクロロホルムを割去 し、残骸にパ3 4メタノール性水酸化ナトリウム 貯25㎡を加え、室温に2日間放置し、溶媒を留 主する。残骸に水ノ00㎡を加え、塩酸酸性とし たのち、クロロホルムで再び抽出し、クロロホル

3 - イソオキサゾリル)収素の3 / まを得る。 IR:/498,/404m² [/](CCI₂)。

実験例ノミタ

ノーノチルー3ー(Sーノチルー3ーイソオルサゾリル)尿素を使用し、実施例/SFと関値に反応を行い、曲状物としてノーノチェーノーブチルチオー3ー(Sーノチルー3ーイソオルサブリル)尿よを得る。IR:/493./4/8m2 (CC5)。

実施例!40

イソージメチャーヨー(3-tープチャーヨー
イソマtサゾリス)図案よりますと無水的前十ト
リウムのタヨダを水前前りの叫に搭離した前所に
臭素ともまずを加える。これをまのでにてまる時 間種押し、氷水1のの耐を性加し、塩化メチレン にて抽出する。有機解を開酵水点ナトリウムの組 和水路放と水で取次化学し、転圧機能して附近を 留まする。残流をシリカゲルを使用してカラムク ン・ドノノン・ールに前数したいの、コン・・ サンーペンゼン配所(2:1容象比)より何結晶

し、観点!688~16550の結晶としてょ!

特別昭51-63170 の ム間を水洗し、芒硝で乾燥し、溶媒を包去する。 残液をシリカゲルを使用してカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点!Sas~!S↓S での結晶として!!一ジメチルー3-(sーメチ ルー3-イソオキサゾリル)尿素as73s9を 得る。収率566。 ない。

実施例ノミク

3ーメチルアミノーSーセーブチルイソオキサゾールを使用し、実施例/SAと同様に反応を行い、敵点タのの~タ人のでの結構として人人3ートリメチルー3ー(Sーセーブチルー3ーイソオキサゾリル)反素を得る。

実施例ノエル

ノーノチルー3ー(3ーもープチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素パタクタチピリジン30 alに 溶解し、一30~一40℃に冷却下塩化プチルスルフエニルパ35タを加える。配合物を一30~一40℃で4時間、さらに変血下一夜放置する。 足応筋を常住により処理し、曲状物としてノーノチルーノープチルチオー3ー(5ーもープチルー

ージノチルー3ー(ピープロモーミーもープナル ー3ーイソオキサゾリル)反素を得る。

宇宙祭ノムノ

ヨー(ターセーブチルー3ーイソオネサゾリル)
カルバミド酸 メデルエステル237月にジメデル
アミン20㎡を加え。封管中100℃にて24時
脚加熱する。反応病よりジメデルアミンを留去し。
技術をシリカケルのカラムクロマトグラフィーに
て新製し、人ノージメデルー3ー(ターセーブデルー3ーイソオキサゾリル)段素2339を得る。
収率2046。

実施例とムコ

まー(ターノチルー3ーイソオキサゾリル)カルパミド前ノチルエステルを使用し。実施例/6/と同様に反応を行い、イノージメチルー3ー(ターメチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。 収率6256。

大単例する。

特別昭51-63170(8)

下塩化水素ガスを30分間導入し、1時間そのままからまぜたのち、緑圧留去して過剰の塩化水素ガスを除く。トルエン30㎡を適加し、50~70℃にて35時間ホスゲンガスを導入する。促在を室屋下に一夜放置し、裕間40~45ではというとが高いた。20℃にて4時間からまがあ。反応終よりピリンと緑圧留去し、独立する。反応終よりピリンを緑圧留去し、独立が発性としたのち、20年ルムにで強出する。クロロホルム階を試験に水20㎡をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して融点90~940℃の結晶として443~トリメチルー3~(5~七一ブチルー3

特許出職人 堪野觀響複株式会社 代 理 人 弁理士 岩崎 光龍(水) 4 前記以外の発明者

á